特 許 協 力 条 約

PCT

REC'D 0 3 MAR 2005

特許性に関する国際予備報告 (特許協力条約第二章)

(法第12条、法施行規則第56条) [PCT36条及びPCT規則70]

			4	y == 1.
出願人又は代理人 の書類記号 JP0304SKK	今後の手続きについて	t、様式PCT/ 	I PEA/416を参照する。	528.
国際出願番号 PCT/JP03/13020	国際出願日 10.1	0. 2003	優先日 (日.月.年) 11.10	2002
国際特許分類 (IPC) Int.Cl ⁷ CO7K14/605, CO7K14/5	75, A61K38/26, A61K38/22,	A61P3/10, A61P3/	04 	
出願人 (氏名又は名称) 株式会社 三和化学研究所				
1. この報告書は、PCT35条に基づ 法施行規則第57条 (PCT36条)	の規定に従い広いする。			
2. この国際予備審査報告は、この表紙	•	6 . ~-	ジからなる。	
3. この報告には次の附属物件も添付さ a X 附属書類は全部で 3	~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~			
X 補正されて、この報告の基 囲及び/又は図面の用紙	(PCT規則70.16及び美	いっているのでは		l l
第 I 欄 4 及び補充欄に示したように、出願時における国際出願の開示の範囲を超えた補正を含むものとこの 国際予備審査機関が認定した差替之用紙				
	a W.		(電子媒体の種類	i、数を示す)。
b X 電子媒体は全部で 配列表に関する補充欄に示	ディスク1枚	ちょう あい 可能か形	式による配列表又は配列表	に関連するテー
配列表に関する補充欄に示	すよりに、コンピュークロ	100 - WY A 11 10 - 910		
ブルを含む。(実施細則第	802亏停旅)			
4. この国際予備審査報告は、次の内	容を含む。		•	Ì
	* 超生の基礎			
	· ·		N	
	歩性又は産業上の利用可能	能性についての国	祭予備審査報告の不作成	
図 第IV欄 発明の単一	生の欠如			級 それを重付
	条(2)に規定する新規性、	進歩性又は産業上	この利用可能性についての見	1794
けるための	文献及び説明			ļ
□ 第VI欄 ある種の引	用文献	•		
算VII欄 国際出願の	不備			•
第四欄 国際出願に	対する思ル	•		
`			•	
		国際予備審査報	生を作成した日	
国際予備審査の請求書を受理した日	4	四次了调查互称	14.02.2005	
20.02.2004	<u>. </u>			
名称及びあて先		特許庁審査官(権限のある職員)	4N 9839
日本国特許庁(IPEA/	J P)		· 美葉子 .	
郵便番号100−89	1 5			
東京都千代田区霞が関三丁	目4番3号	母紅本品 00	_ 2581-1101 内	線 3488.

特許性に関する国際予備報告

国際出願番号 PCT/JP03/13020

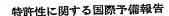
初们在C及了6日次。1000年
第 I 欄 報告の基礎
1. この国際予備審査報告は、下記に示す場合を除くほか、国際出願の言語を基礎とした。
 □ この報告は、 語による翻訳文を基礎とした。 それは、次の目的で提出された翻訳文の言語である。 □ PCT規則12.3及び23.1(b)にいう国際調査 □ PCT規則12.4にいう国際公開 □ PCT規則55.2又は55.3にいう国際予備審査
2. この報告は下記の出願書類を基礎とした。(法第6条(PCT14条)の規定に基づく命令に応答するために提出された差替え用紙は、この報告において「出願時」とし、この報告に添付していない。)
出願時の国際出願書類
X 明細告 ページ、出願時に提出されたもの 第 1-21 ページ*、 付けで国際予備審査機関が受理したもの 第 ページ*、 付けで国際予備審査機関が受理したもの
IX 請求の範囲 項、出願時に提出されたもの 第 項*、PCT19条の規定に基づき補正されたもの 項*、20.12.2004 付けで国際予備審査機関が受理したもの 第 項*、 付けで国際予備審査機関が受理したもの
図面 ページ/図、出願時に提出されたもの第 付けで国際予備審査機関が受理したもの第 第 ページ/図*、 付けで国際予備審査機関が受理したもの分別を 区列表又は関連するテーブル配列表に関する補充欄を参照すること。 区列表に関する補充欄を参照すること。
3.
□ 明細書 第 □ 項 項 項
4. この報告は、補充欄に示したように、この報告に添付されかつ以下に示した補正が出願時における開示の範囲を記述しています。 この報告は、補充欄に示したように、この報告に添付されかったものとして作成した。 (PCT規則70.2(c)) これでされたものと認められるので、その補正がされなかったものとして作成した。 (PCT規則70.2(c))
明細書 第 ページ 情求の範囲 第 ページ/図 図面 配列表(具体的に記載すること) この列表に関連するテーブル(具体的に記載すること)
* 4. に該当する場合、その用紙に "superseded" と記入されることがある。

特許性に関する国際予備報告

国際出願番号 PCT/JP03/13020

	特計性に関する国際「備がロ	
第Ⅲ欄 新規性、	進歩性又は産業上の利用可能性についての見解の不	作成
1. 次に関して、 審査しない。	当該請求の範囲に記載されている発明の新規性、追	他歩性又は産業上の利用可能性につき、次の理由により
国際出願全	法体	
X 請求の範囲	1-17に係る発明のうち、配列番号4-18に	<u>(係る発明を</u> 除く発明
理由:	and the first title	は、国際予備審査をすることを要しない
この国際出劇 次の事項を内	頁又は請求の範囲 日容としている(具体的に記載すること)。	
	•	
Ì		
	ション・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	6節用 1-17
	求の範囲若しくは図面(次に示す部分)又は請求の 明確であるため、見解を示すことができない(具体	いいに記載することが
		酸配列において、1もしては数回のノーノはベート
失、置換及	とび/または付加された配列からなり、かつGL!	P-1活性を有するペプチドの末端にWaa-(Xaa)n-Yaa
が付加され	したペプチド」については、非常に多くの化合物や	を含有しているが、本願明細書において具体的に開示 と合物のごくわずかな部分にすぎず、その他の誘導ペ
された個々	7の構造(配列番号4~18)はクレームされた	というからないのかが全く不明であって、
	」で具体的にどのペンティが色はC40、C00よう。 - 1 7 の記載は著しく不明確である。	
請求項1-		
	•	
		が、明細鸖による十分な
全部の請求	Rの範囲又は請求の範囲 Rくため、見解を示すことができない。	N-C MARIE CO. D. 170
製付げ、を2		8明 について、国際調査報告が作成されていない。
X 請求の範囲		•
□ ヌクレオ* のガイド	チド又はアミノ酸の配列表が、実施細則の附属書C ライン)に定める基準を、次の点で満たしていない	(塩基配列又はアミノ酸配列を含む明細書等の作成のため 。
書面に	よる配列表が	提出されていない。 所定の基準を満たしていない。
.	ュータ読み取り可能な形式による配列表が	別定の基準を満たしていない。 提出されていない。 所定の基準を満たしていない。
. コンピュ Cの2に	ーク読み取り可能な形式によるヌクレオチド又はア 定める技術的な要件を、次の点で満たしていない。	アミノ酸の配列表に関連するテーブルが、実施細則の附属書
□ 提	出されていない。 f定の技術的な要件を満たしていない。	
· 詳細につ	oいては補充欄を参照すること。	
	•	

第IV	橌	発明の単一性の欠如	
1.	60	背求の範囲の減縮又は追加手数料の納付の求めに対して、出願人は、	
1		請求の範囲を減縮した。	
1		追加手数料を納付した。	
		追加手数料の納付と共に異議を申立てた。	
		請求の範囲の減縮も、追加手数料の納付もしなかった。	
2.	X	国際予備審査機関は、次の理由により発明の単一性の要件を満たしていないと判断したが、PCT規則6に従い、請求の範囲の減縮及び追加手数料の納付を出願人に求めないこととした。	8.1の規定
3.		国際予備審査機関は、PCT規則13.1、13.2及び13.3に規定する発明の単一性を次のように判断する。	٠.
] 満足する。	
	X		
		本願請求の範囲1-17に係る発明の、本願配列番号4~18のペプチドについて する。	
		育る。 請求の範囲 $1-1$ 7の本願配列番号 $4\sim1$ 8のペプチドに共通の事項は「GLP-1(7-2番目(8位に相当)のAlaがSerに変換されており、GLP-1(7-35)のC末端にArgやLysを付加すること」であるが、文献 1 (WO 99/43706 A(NOVO NORDISK) 1999.09.02) には一 1 (7-35)の 2 番目(8位に相当)のAlaがSerに変換されており、GLP- 1 (7-35)の C 末端にやLysを数個付加したインシュリン向上性ペプチドが記載されていることから、上記項は先行技術の域をでるものではなく、「GLP- 1 (7-35)の 2 番目(8位に相当)のAlaが変換されており、GLP- 1 (7-35)の 0 大端にArgやLysを数個付加すること」は特別な技術であるとはいえない。 しかし、請求の範囲 $1-1$ 7に係る発明のうち、配列番号 $4-1$ 8について調査すとができたので、追加調査手数料の納付を求めなかった。	を な の に の の の に の の の に の の の に の の の の の の の の の の の の の
			,
			•
		したがって、国際出願の次の部分について、この報告を作成した。	
4	1. r		
	l	すべての部分	に関する部分
	Į	X	- DO 7 D HP/J



国際出願番号 PCT/JP03/13020

第	V棡	新規性、進歩性又は産業上の	の利用可能性に	<u>-</u> ついての法第12条(PCT35条(2))に定める見解、 	
-		それを裏付ける文献及び説	91		
1	. 5	見解			
	新邦	· 現性(N)	請求の範囲 _ 請求の範囲 _	1 17	有無
	進	歩性(IS) ·	請求の範囲 請求の範囲	1-17	有無無
	産	業上の利用可能性(IA)	請求の範囲 請求の範囲	1-17	有無
- 1					

文献及び説明(PCT規則70.7)

文献1:W0 99/46283 A1(ZEALAND PHARM AS)1999.09.16

& EP 1062229 A1 & JP 2002-509082 A & CA 2321026 A

文献 2: WO 01/04156 A1 (ZEALAND PHARM AS) 2001. 01. 18

& EP 1076066 A1 & EP 1196444 A1 & EP 1329458 A2 & US 6528486 B1

& JP 2003-505347 A

文献 3 : WO 99/43706 A1 (NOVO NORDISK) 1999. 09. 02

& EP 1060191 A1 & JP 2002-512175 A

【請求の範囲1-17について】

文献1には、酵素加水分解に対する傾向が減少した薬理学的に活性なペプチド複合体とし て、GLP-1(7-36)-Lys。-OHが記載されて、該ペプチド誘導体を含有する医薬組成物も記載され ている。

文献2には、半減期が増大し、クリアランスが低減される、安定性が高く、過度に高い血糖 値の治療に有用なGly®-GLP-1(7-36)-Lys₆-NH₂、Ser®-GLP-1(7-36)-Lys₆-NH₂が記載され ており、該ペプチド誘導体を含有する医薬組成物も記載されている。

文献3には、作用の延長されたプロフィールを有するGLP-1類似体の誘導体類について記載さ れており、GLP-1類似体の誘導体は、請求項1の式I中の位置8-36それぞれにおいてアミノ 酸残基が複数のアミノ酸残基から選択できる旨、位置38-45それぞれにおいてアミノ酸残 基を複数のアミノ酸残基から選択するか、または欠失されたものである旨、該GLP-1類似体の誘 導体がわずか1又は2個のLysを含む旨、該GLP-1誘導体を含む医薬組成物が記載され、アミノ 酸残基の選択肢の選び方によっては、GLP-1(7-36)の2番目(8位に相当)のAlaがSerに変換され た誘導体や記載されている。

本願優先日当時、ペプチドの変異体を得る際にアミノ酸残基の性質が類似しているアミノ酸 残基へアミノ酸残基を変異すること、その際に疎水的アミノ酸残基、塩基性アミノ酸残基、酸 性アミノ酸に属する同じ性質のアミノ酸残基へ変異することは周知な手段であったと認められ ることから、文献 1 、2 より、GLP-1(7-36)に複数のLysを付加した安定性の高い誘導体や文献 2、3に記載されるようにGLP-1(7-36)の2番目(8位に相当)のAlaがSerに変換されたペプチド が公知であれば、GLP-1 (7-36) のC末端や、Ser®-GLP-1 (7-36)のC末端側にLysと同様の性質 を有することが周知であるArg残基を数個付加し、天然のGLP-1が有する効果よりも高い活性を有する誘導ペプチドを得ることは、容易に想到しうるものであると認められる。

また、新たに得たGLP-1誘導体を含有する医薬組成物を得ることも適宜なし得ることである そして、本願優先日以前よりGLP-1を粘膜吸収させる薬学的組成物として用いることは周知で あったと認められることから、GLP-1の変異体を得る際に、粘膜吸収性の高いものを選択するこ とも容易に想到しうるものであると認められる。





特許性に関する国際予備報告

国際出願番号 PCT/JP03/13020

特許性に関す	る国際予備報告	
配列表に関する補充欄		
第 I 梱 2.の続き 1. この国際出願で開示された 以下に基づき国際予備報行	かつ請求の範囲に係る発明に必要なヌッ 音を作成した。	クレオチド又はアミノ酸配列に関して、
a. タイプ X	配列表	
	配列表に関連するテーブル	
b. フォーマット	告面	
X	コンピュータ読み取り可能な形式	
, c. 提出時期 X	出願時の国際出願に含まれる ・ この国際出願と共にコンピュータ読	み取り可能な形式により提出された
	出願後に、調査又は予備審査のため	
		この国際予備審査機関が補正*として受理した
2. X さらに、配列表又に た配列が出願時に あった。	は配列表に関連するテーブルを提出し 是出した配列と同一である旨、又は、	た場合に、出願後に提出した配列若しくは追加して提出し 出願時の開示を超える事項を含まない旨の陳述書の提出が
3. 補足意見:		
	,	•
` \		

*第 I 欄 4 . に該当する場合、差替える配列表又は配列表に関連するテーブルに "superseded" と記入されることがある。

請求の範

囲

1. (補正後) GLP-1(7-35)のアミノ酸配列において、1もしくは数個のアミノ酸が欠失、置換及び/または付加された配列からなり、かつGLP-1 活性を有するペプチドの C 末端に Waa-(Xaa)n-Yaa (Waa は Arg または Lys、Xaa は Arg または Lys で Waa と同じ、n は 0~14 の整数、Yaa は Arg または Arg-NH₂) が付加されたペプチド。

5

10

- 2. (追加) GLP-1(7-35)のアミノ酸配列 (ただし、8 位の Ser 置換体、26 位の Gln および34 位の Asn 置換体を含む)の C 末端に Waa-(Xaa) n Yaa (Waa は Arg または Lys、Xaa は Arg または Lys で Waa と同じ、n は0~14 の整数、Yaa は Arg または Arg-NH₂)が付加されたペプチド。
- 3. (補正後) GLP-1アミノ酸配列の8位がSer に置換されていることを特徴とする、請求項1又は2に記載のペプチド。
- 4. (補正後) GLP-1アミノ酸配列の26位が Gln に、34位が Asn に 置換されていることを特徴とする、請求項1又は2に記載のペプチド。
- 15 5. (追加) GLP-1 アミノ酸配列の 8 位が Ser に、 2 6 位が Gln に、 3 4 位が Asn に置換されていることを特徴とする、請求項 1 又は 2 に記載のペプチド。
 - 6. (補正後) n が $1\sim 9$ の整数である、請求項 $1\sim 5$ のいずれかに記載のペプチド。
- 20 7. (補正後) n が 3~5 の整数である、請求項 1 ~ 5 のいずれかに記載 のペプチド。
 - 8. (補正後) 天然型 GLP-1 よりも高い粘膜吸収率を有することを特徴とする、請求項 1 ~ 7 のいずれかに記載のペプチド。
- 9. (追加) GLP-1(7-35)のアミノ酸配列において、1もしくは数個の 25 アミノ酸が欠失、置換及び/または付加された配列からなり、かつ GLP-1 活性を有するペプチドの C末端に Waa-(Xaa)n-Yaa(Waa は Arg または Lys、

22/1

Xaa は Arg または Lys、 n は $0\sim14$ の整数、Yaa は Arg、Arg $-NH_2$ 、Lysまたは Lys $-NH_2$)が付加されたペプチドを有効成分として含む、経粘膜投与用の医薬組成物。

- 10. (追加) 有効成分として含むペプチドが、GLP-1(7-35)のアミノ酸配列において、1もしくは数個のアミノ酸が欠失、置換及び/または付加された配列からなり、かつ GLP-1 活性を有するペプチドの C 末端にWaa-(Xaa)n-Yaa (Waa は Arg または Lys、 Xaa は Arg または Lys で Waaと同じ、n は 0~14 の整数、Yaa は Arg または Arg-NH₂)が付加されたペプチドである、請求項9に記載の医薬組成物。
- 10 11. (追加) 有効成分として含むペプチドが、GLP-1(7-35)のアミノ酸配列(ただし、8位の Ser 置換体、26位の Gln および34位の Asn置換体を含む)のC末端に Waa-(Xaa)n-Yaa (Waa は Arg または Lys、Xaa は Arg または Lys で Waa と同じ、n は0~14 の整数、Yaa は Arg またはArg-NH₂)が付加されたペプチドである、請求項9に記載の医薬組成物。
- 15 12. (追加) 有効成分として含むペプチドが、[Ser⁸]-GLP-1(7-35)のアミノ酸配列の C 末端に Waa-(Xaa)n-Yaa (Waa は Arg または Lys、Xaa は Arg または Lys で Waa と同じ、n は 0~14 の整数、Yaa は Arg または Arg-NH₂) が付加されたペプチドである、請求項 9 に記載の医薬組成物。13. (追加) 経鼻投与で用いることを特徴とする、請求項 9~12の
- 20 いずれかに記載の医薬組成物。 14.(補正後) 表面電荷をマイナスに調整した脂肪乳剤を含有していることを特徴とする、請求項9~12のいずれかに記載の医薬組成物。

25

- 15. (補正後) インスリン非依存性慢性糖尿病の処置、インスリン依存性慢性糖尿病の処置、肥満の処置、又は/及び食欲抑制のための、請求項9~12のいずれかに記載の医薬組成物。
- 16.(追加) GLP-1(7-35)のアミノ酸配列において、1もしくは数個



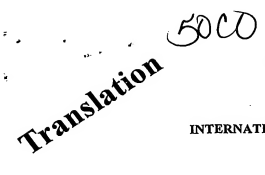
5



22/2

のアミノ酸が欠失、置換及び/または付加された配列からなり、かつ GLP-1 活性を有するペプチドの C 末端に Waa-(Xaa)n-Yaa (Waa は Arg または Lys、Xaa は Arg または Lys、 nは 0~14 の整数、Yaa は Arg、Arg-NH₂、 Lys または Lys-NH₂)が付加されたペプチドを有効成分として含む医薬組成物の経粘膜投与用製剤としての使用。

17.(追加) [Ser⁸]-GLP-1(7-35)のアミノ酸配列のC末端にWaa-(Xaa)n-Yaa (Waa は Arg または Lys、 Xaa は Arg または Lys で Waa と同じ、 nは 0~14 の整数、 Yaa は Arg または Arg-NH₂) が付加されたペプチドを有効成分として含む医薬組成物の経粘膜投与用製剤としての使用。



PATTY COOPERATION TREATY



PCT

INTERNATIONAL PRELIMINARY REPORT ON PATENTABILITY (Chapter II of the Patent Cooperation Treaty)

(PCT Article 36 and Rule 70)

Applicant's or agent's file reference JP0304SKK	FOR FURTHER ACT	TION	See Form PCT/IPEA/416
International application No. PCT/JP2003/013020	International filing date 10 October 2003		Priority date (day/month/year) 11 October 2002 (11.10.2002)
International Patent Classification (IPC) or n C07K 14/605, 14/575, A61K 38,	ational classification and /26, 38/22, A61P 3/10,	IPC 3/04	
Applicant	WA KAGAKU KEN	IKYUSHO CO.,	LTD.
This report is the international preling Authority under Article 35 and trans	minary examination repor smitted to the applicant ac	t, established by this ecording to Article 3	s International Preliminary Examining 6.
2. This REPORT consists of a total of		ncluding this cover	sheet.
3. This report is also accompanied by		_	
a. (sent to the applicant and	d to the International Bure	eau) a total of <u>3</u>	sheets, as follows:
sheets of the desc and/or sheets cor Administrative I	ntaining rectifications auth	awings which have the control of the	ority (see Rule 70.16 and Section 607 of the
beyond the discl Supplemental Bo	osure in the international ox.	application as filed,	y considers contain an amendment that goes , as indicated in item 4 of Box No. I and the
b. (sent to the International Bureau only) a total of (indicate type and number of electronic carrier(s)) disk 1 containing a sequence listing and/or tables related thereto, in computer readable form only, as indicated in the Supplemental Box Relating to Sequence Listing (see Section 802 of the Administrative Instructions).			or tables related thereto, in computer readable
4. This report contains indications rel	ating to the following iten	ms:	·
Box No. I Basis of the	report		
Box No. II Priority			
		gard to novelty, inve	ntive step and industrial applicability
	y of invention		
citations and	explanations supporting	 with regard to not such statement 	velty, inventive step or industrial applicability;
Box No. VI Certain docu			
I ==	cts in the international app		_
Box No. VIII Certain observations on the international application			
Date of submission of the demand		Date of completion	of this report
20 February 2004 (20.	02.2004)	14	February 2005 (14.02.2005)
Name and mailing address of the IPEA/JP)	Authorized officer	
Facsimile No.		Telephone No.	

INTERNATIONAL PRELIMINARY REPORT ON PATENTABILITY

International applica	otion No.
PCT/JP2	/013020

x No. I	Basi	s of the report	in this it was filed unless
athamic	a indica	e language, this report is based on the international application in the langua ed under this item.	
T T	his repo	rt is based on translations from the original language into the following la anguage of a translation furnished for the purpose of:	nguage,
Γ	inte	rnational search (under Rules 12.3 and 23.1(b))	
Ī] pub	lication of the international application (under Rule 12.4)	
Ī	inte	rnational preliminary examination (under Rules 55.2 and/or 55.3)	
furnishe and are	ed to the not ann	the elements of the international application, this report is based on (receiving Office in response to an invitation under Article 14 are referred exed to this report): national application as originally filed/furnished	eplacement sheets which have been to in this report as "originally filed"
<u> </u>	ne descr	1.21	, as originally filed/furnished
•	ages ages*	received by this Authority on	
	ages*	received by this Authority on	
⊠ t	he claim		, as originally filed/furnished
•	pages _	, as amended (toge	ther with any statement) under Article 1
-	pages*		
	oages*	1-17 received by this Authority on received by this Authority on	
I	pages* -		
	the draw	ings:	, as originally filed/furnished
1	pages		,
	pages*	received by this Authority on	
	pages*		
\boxtimes	a seque	nce listing and/or any related table(s) – see Supplemental Box Relating to Sec	quence Listing.
3.	The am	endments have resulted in the cancellation of:	
	☐ ti	ne description, pages	
		ne claims, Nos.	
		he drawings, sheets/figs	
		he sequence listing (specify):	
		ny table(s) related to sequence listing (specify):	
	Ш ;	my table(s) related to sequence rising (speeds)	
4	made, (Rule	sport has been established as if (some of) the amendments annexed to this since they have been considered to go beyond the disclosure as filed, as 70.2(c)). the description, pages	report and listed below had not been s indicated in the Supplemental Box
	님	the claims, Nos.	•
		the drawings, sheets/figs	
1	Ц	the sequence listing (specify):	
	1 1	any table(s) related to sequence listing (specify):	
		any table(3) related to dequent the both size and	

PCT 03/13020

Box No.	III Non-establishment of opinion wi	th regard to novelty, inventive step and industrial applicability
	stions whether the claimed invention ap le have not been examined in respect of	pears to be novel, to involve an inventive step (to be non obvious), or to be industrially
	the entire international application.	
\boxtimes	claims Nos.	
becaus	se:	
	the said international application, or the relate to the following subject matter	he said claims Nos which does not require an international preliminary examination (specify):
		İ
\boxtimes		ndicate particular elements below) or said claims Nos1-17
1-	are so unclear that no meaningful opin- 17, excluding the matters relating	· - · · · ·
"A	A peptide having GLP-1 activity,	consisting of the amino acid sequence of GLP-1 (7-35) devoid of one
or severa (Xaa)n-Y	al amino acids, and/or having one Yaa added at an end of the pentic	e or several amino acids substituted and/or added, and having Waa- le" in the subject matters of claims 1-17 includes very numerous
compour	nds, and the individual structures	particularly disclosed in the specification of the present application
		mall portion of the claimed compounds. What particular peptides are hat peptides are not included are quite unknown. The descriptions of
	-17 are very unclear.	nat populates are not included are quite dikinown. The descriptions of
		·
	the claims, or said claims Nos by the description that no meaningful	opinion could be formed.
\boxtimes	no international search report has been	n established for said claims Nos
	46.5	
L_J	Administrative Instructions in that:	ence listing does not comply with the standard provided for in Annex C of the
	the written form	has not been furnished
		does not comply with the standard
	the computer readable form	has not been furnished
	[does not comply with the standard
		or amino acid sequence listing, if in computer readable form only, do not comply with r in Annex C-bis of the Administrative Instructions.
	see Supplemental Box for further detail	ils.

Form PCT/IPEA/409 (Box No. III) (January 2004)

International application No.

PCT/3/13020

Box No. IV	Lack of unity of invention
1 In	response to the invitation to restrict or pay additional fees the applicant has:
	restricted the claims.
	paid additional fees.
	paid additional fees under protest.
	neither restricted nor paid additional fees.
2. This not t	Authority found that the requirement of unity of invention is not complied with and chose, according to Rule 68.1, o invite the applicant to restrict or pay additional fees.
3. This Author	ority considers that the requirement of unity of invention in accordance with Rules 13.1, 13.2 and 13.3 is
com	olied with.
	omplied with for the following reasons:
discussed be The ri "GLP-1(7-3 acid residue 43706, A (N 35) having residues suc the prior art having seve considered Howe	eptides of SEQ ID NOS: 4-18 in the subject matters of claims 1-17 of the present application are elow. natter common to the peptides of SEQ ID NOS: 4-18 of the present application in claims 1-17 is 5) having its 2 nd (corresponding to the 8-position) Ala substituted by Ser and having several amino s such as Arg and Lys added at the C-terminus of GLP-1(7-35)." However, document 1 [WO, 99-Novo Nordisk), 2 September, 1999 (02.09.99)] describes an insulin-improving peptide of GLP-1(7-ts 2 nd (corresponding to the 8-position) Ala substituted by Ser and having several amino acid sh as Arg and Lys added at the C-terminus of GLP-1(7-35). So, the said common matter belongs to and "GLP-1(7-35) having its 2 nd (corresponding to the 8-position) Ala substituted by Ser and ral annino acid residues such as Arg and Lys added at the C-terminus of GLP-1(7-35)" is not to be a special technical feature. ever, since the search of SEQ ID NOS: 4-18 in the subject matters of claims 1-17 could be made, an additional search fee was not requested.
ı	
4. Conseque	ntly, this report has been established in respect of the following parts of the international application: all parts.
	the parts relating to claims Nos. 1-17 (SEQ ID NOS: 4-18 only)

PCT 93/13020

Box No. V	Reasoned statement under Article 35(2) with regard to novelty, inventive step or industrial applicability; citations and explanations supporting such statement
1. Statement	

Statement			
Novelty (N)	Claims	1-17	YES
	Claims		МО
Inventive step (IS)	Claims		YES
	Claims	1-17	NO
Industrial applicability (IA)	Claims	1-17_	YES
	Claims		NO

2. Citations and explanations (Rule 70.7)

Document 1: WO, 99-46283, A1 (Zealand Pharm. AS), 16 September, 1999 (16.09.99), & EP, 1062229, A1, & JP, 2002-509082, A, & CA, 2321026, A

Document 2: WO, 01-04156, A1 (Zealand Pharm. AS), 18 January, 2001 (18.01.01), & EP, 1076066, A1, & EP, 1196444, A1, & EP, 1329458, A2, & US, 6528486, B1, & JP, 2003-505347, A

Document 3: WO, 99-43706, A1 (Novo Nordisk), 2 September, 1999 (02.09.99), & EP, 1060191, A1, & JP, 2002-512175, A

Claims 1-17

Document 1 describes GLP-1(7-36)-Lys₆-OH as a pharmacologically active peptide complex reduced in the tendency for enzyme hydrolysis, and also describes a medicinal composition containing the said peptide derivative.

Document 2 describes Gly⁸-GLP-1(7-36)-Lys₆-NH₂ and Ser⁸-GLP-1(7-36)-Lys₆-NH₂ increased in half life, decreased in clearance, high in stability and useful for therapy of excessively high blood sugar values, and also describes medicinal compositions containing the said peptide derivatives.

Document 3 describes the derivatives of a GLP-1 analogue having a profile of extended action, and further describes the derivatives of a GLP-1 analogue to the effect that (1) the amino acid residue at each of the positions 8-36 in formula I of claim 1 can be selected from plural amino acid residues, (2) the amino acid residue at each of the positions 38-45 can be selected from plural amino acid residues or does not exist, and (3) the said derivatives of a GLP-1 analogue contain only one or two Lys residues. The document also describes medicinal compositions containing any of the said GLP-1 derivatives. Depending on the choice of amino acid residues, a derivative having the 2nd (corresponding to the 8-position) Ala of GLP-1(7-36) substituted by Ser is described.

As of the priority date of the present application, it must have been well-known means to mutate an amino acid residue into an amino acid residue similar in the nature of the amino acid residue for obtaining a mutant of a peptide, and also to mutate into an amino acid residue with the same nature belonging to hydrophobic amino acid residues, basic amino acid residues or acidic amino acid residues in this case. So, if highly stable derivatives having plural Lys residues added to GLP-1(7-36) are publicly known as can be seen from documents 1 and 2 and a peptide with the 2nd (corresponding to the 8-position) Ala of GLP-1(7-36) substituted by Ser is publicly known as described in documents 2 and 3, then a person skilled in the art could have easily conceived of adding several Arg residues well-known to have the same nature as Lys to the C-terminus of GLP-1(7-36) or on the C-terminus side of Ser⁸-GLP-1(7-36), for obtaining a derived peptide having higher activity than the effect of natural GLP-1.

It could also have been achieved as required to obtain a medicinal composition containing a newly obtained GLP-1 derivative.

Furthermore, using GLP-1 as a pharmaceutical composition to be absorbed by mucous membranes is considered to have been well known before the priority date of the present application. So, when a mutant of GLP-1 is obtained, selecting a substance capable of being highly absorbed by mucous membranes could also have been easily conceived of.

PCT/F93/13020

Supplemental Box Relating to Sequence Listing			
Continuation of Box No. 1, item 2:			
 With regard to any nucleotide and/or amino acid sequence disclosed in the international application and necessary to the claimed invention, this report was established on the basis that of: 			
a. type of material			
a sequence listing	1		
table(s) related to the sequence listing			
b. format of material			
in written format	- 1		
in computer readable form			
^{C.} time of filing/furnishing			
contained in the international application as filed			
filed together with the international application in computer readable form	ĺ		
furnished subsequently to this Authority for the purpose of search and/or examination			
received by this Authority as an amendment* on	-		
In addition, in the case that more than one version or copy of a sequence listing and/or table(s) relating thereto has been file or furnished, the required statements that the information in the subsequent or additional copies is identical to that in the application as filed or does not go beyond the application as filed, as appropriate, were furnished.	đ		
3. Additional comments:			
* If item 4 in Box No. I applies, the listing and /or table(s) related thereto, which form part of the basis of the report, may be ma "superseded".	-ked		